PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 6 (11) 国際公開番号 WO 95/07913 C07F 1/10, A01N 43/50 A1 (43) 国際公開日 1995年3月23日 (23.03.95) (21)国際出願番号 PCT/JP94/01520 (74) 代理人 (22) 国際出願日 1994年9月14日(14.09.94) 弁理士 有賀三幸,外(ARUGA, Mitsuyuki et al.) 〒103 東京都中央区日本橋人形町1丁目3番6号 共同ビル (30) 優先権データ Tokyo, (JP) 特願平5/231218 1993年9月17日(17.09.93) JΡ 特顯平5/320076 1993年12月20日(20.12.93) JΡ (81) 指定国 JP, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). 明治组 紫珠式 合計 (MEIJI MILK PRODUCTS CO., LTD.)(JP/JP.) 添付公開書類 国際調査報告教 〒104 東京都中央区京橋2丁目3番6号 Tokyo, (JP) (72) 発明者: および (75) 発明者 / 出願人 (米国についてのみ) 小田宗宏(ODA, Munehiro)[JP/JP] 須藤哲史(SUDO, Tetsushi)(JP/JP) 佐久間貞俊(SAKUMA, Sadatoshi)(JP/JP) 鈴木靖徳(SUZUKI, Yasunori)(JP/JP) 〒250 神奈川県小田原市成田540 明治乳業株式会社 細胞工学センター内 Kanagawa, (JP) 伊藤裕之(ITOH, Hiroyuki)[JP/JP] 〒250 神奈川県小田原市成田540 明治乳菜株式会社 ヘルスサイエンス研究所内 Kanagawa, (JP) 野宮健司(NOMIYA, Kenji)(JP/JP) 〒257 神奈川県泰野市名古木390-6 Kanagawa, (JP)

(54) Title: ANTIBACTERIAL AND ANTIFUNGAL AGENT

- (54) 発明の名称 抗菌抗かび剤
- (57) Abstract

A compound comprising a combination of imidazole or a derivative thereof with a silver ion; and an antibacterial and antifungal agent and an acaricidal agent each containing the above compound as the active ingredient. The agents have a wide antibacterial and antifungal spectrum, do not adversely affect the quality of the raw material, exhibit the activity unchanged for long, and are reduced in acute peroral toxicity, skin irritation and mucosa irritation.

(57) 要約

本発明は、イミダゾール又はその誘導体と銀イオンとが結合してなる化合物及びこの化合物を有効成分とする抗菌抗かび剤、殺ダニ剤に関する。広範な抗菌抗かびスペクトルを有し、素材の品質に影響を及ぼさず、かつ、その作用が長期間にわたり持続するものであり、しかも急性経口毒性、皮膚刺激性、粘膜刺激性等が低い。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

ATUBBEFG JRYAFGHIMNCZ	アオオバベブブベブベカ中コスコカ中チルーールルルルナララナ央ンイーメ国アリラス・アー・アリラス・アー・アリテス・アー・アリラス・アー・アー・ジン・サー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー	EESIRABENRUETPEGPR IISKKKK	ガイグギンリンスアイロケキッグギギハアイク アイロケキッション アイロケキッション アイロケキッション アギ民国 大き主 日本	LTULVC MD MGL MN MR MX NE NLO NO	ノルウェー ニュー・ジーランド	PRRSSSSSSSTTTTUUUSZN	ボルロススススセスチトタトウウ米ウヴルーシーウロロネワヤージリクガ国ズイトマアダェヴヴガジーゴキニラン ベェガニ建ン デニキン タイナ ステイグ キト ヤンド マダイグ キト ヤンド マケー スナイ カー カー カーカー カーカーカー カーカーカー カーカーカーカーカーカーカ	
	テロ チェッコ共和国 ドイツ			N Z P L	ニュー・ジーランド		ヴィェトナム	

明 細 書

抗菌抗かび剤

技術分野

本発明は抗菌抗かび剤及び殺ダニ剤に関し、更に詳しくは、広範な抗菌スペクトルを有するとともに耐久性、残効性等に優れ、しかも皮膚刺激性、粘膜刺激性 等が低減された安全性の高い抗菌抗かび剤、及び殺ダニ剤に関する。

背景技術

近年、抗菌抗かび活性を有する薬剤をいろいろな生活関連用素材、例えば繊維、 衛生加工品、食器、包装材料等の素材に適用して新たな機能を付与した機能性素 材を開発する試みが多くなされている。これらの機能性素材は、抗菌抗かび活性 を有する薬剤を該素材に添加し又は練り込むことにより、新たな機能を付与した ものである。

これらの機能性素材分野へ向けて、抗菌抗かび剤の適用を図る際には、当該薬剤については広い範囲の抗菌抗かびスペクトルと安全性を有することが要求されるとともに、薬剤が素材の品質に影響を及ばさないこと、耐久性、残効性、経済性などが要求される。

これまでに抗菌抗かび剤に使用されている薬剤としては、ベンゾイミダゾール系、ニトリル系、イソチアゾリン系、ハロアリルスルホン系、ヨードプロパルギル系、ベンゾチアゾール系、フェノール系、有機スズ系、ピリジン系、ジフェニルエーテル系、クロルヘキシジン系等が挙げられる。

しかし、これらの抗菌抗かび剤は、一種類の薬剤のみでは十分な抗菌抗かび効果を示し得ないものが多い。また、薬剤自体が示す抗菌抗かび活性が優れていても、素材との適合性という点で問題が生じ、素材への適用の際には、必ずしも十分な抗菌抗かび効果を示すとは限らない。一方、これら抗菌抗かび剤の安全性についてみると、急性経口毒性、皮膚刺激性、粘膜刺激性等を示すものが多く、これらの作用は、概して抗菌抗かび活性の強いものほど強く、このような抗菌抗かび剤を生活環境に適用することには問題があった。

そこで、広範な抗菌抗かびスペクトルを有するとともに、使用される素材に影

響を及ぼすことなく、耐久性、残効性等に優れ、しかも急性経口毒性、皮膚刺激 性、粘膜刺激性等が低減された抗菌抗かび剤の開発が望まれていた。

一方、ダニは、気管支喘息やアレルギー性皮膚炎等のアレルギー疾患の原因と して広く知られており、有効かつ安全な殺ダニ剤の開発が望まれていた。 発明の開示

本発明者らは、斯かる実情に鑑み鋭意研究を行った結果、イミダゾール又はその誘導体と銀イオンとが結合した化合物が、広範な抗菌抗かびスペクトル及び殺ダニ作用を示すこと、適用される素材に悪影響を与えないこと、更に、毒性、皮膚刺激性、粘膜刺激性が著しく低減されていることを見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち本発明は、イミダゾール又はその誘導体と銀イオンとが結合してなる 化合物を提供するものである。

また、本発明は、この化合物を有効成分とする抗菌抗かび剤を提供するものである。

また、本発明は、この化合物を有効成分とする殺ダニ剤を提供するものである。 更に、本発明は、この化合物及び担体を含有する抗菌抗かび剤組成物を提供するものである。

更にまた、本発明は、この化合物及び担体を含有する殺ダニ剤組成物を提供するものである。

図面の簡単な説明

図1は実施例1で得られた反応生成物の赤外線スペクトルを示す図面である。 発明を実施するための最良の形態

本発明化合物において、銀イオンと結合しているイミダゾール誘導体としては、イミダゾール骨格を有し、当該イミダゾール骨格中の窒素原子上に置換基を有さないものであれば特に限定されず、2ー置換イミダゾール、4ー置換イミダゾール、5ー置換イミダゾール、2,5ージ置換イミダゾール、2,5ージ置換イミダゾール、4ー置換ベンズイミダゾール、5ー置換ベンズイミダゾール、6ー置換ベンズイミダゾール、5ー置換ベンズイミダゾール、6ー置換ベンズイミダゾール、7ー置換ベンズイミダゾール、2,5ージ置換ベンズイミダゾール、

2, 6-9置換ベンズイミダゾール等が挙げられる。ここでイミダゾール骨格の窒素原子以外の原子上に置換し得る基としては、アルキル基(好ましくは炭素数 $1\sim6$)、 $\alpha-$ アミノカルボキシアルキル基(好ましくは炭素数 $2\sim6$)等が挙げられる。

より好ましいイミダゾール又はその誘導体としては、イミダゾール、2-アルキルイミダゾール、4-アルキルイミダゾール、5-アルキルイミダゾール、ベンズイミダゾール、2-アルキルベンズイミダゾール、5-アルキルベンズイミダゾール、6-アルキルベンズイミダゾール(ここでアルキル基の炭素数は1~5が好ましい)、ヒスチジン等が挙げられる。

本発明化合物は、イミダゾール又はイミダゾール誘導体の配位子が銀に配位して錯体を形成しているか、又はイミダゾール又はイミダゾール誘導体と銀とが塩を形成していると考えられる。

本発明の化合物は、例えばイミダゾール又はその誘導体と銀イオンとを、得ようとする化合物を製造するのに適切なpH環境下水溶液中で反応させ、生成した沈 澱を分離し、水、エタノール等で洗浄することにより得られる。

本発明において使用される銀イオンの供給源としては、水溶性銀塩が好ましく、 当該水溶性銀塩としては、例えば、硝酸銀が挙げられる。

本発明化合物は、例えば、銀イオン1モルに対し、イミダゾール又はその誘導体を2モル程度加え、反応せしめることにより得られる。なお、後述の試験例2に示されているように、同一の配位子を用い、しかも配位子と銀イオンのモル比が同じであっても、反応時のpHによって、生成される化合物は異なってくる。このため反応時のpHは、得ようとする化合物に応じて適切に設定する。

かくして得られる本発明化合物は、優れた抗菌抗かび作用及び殺ダニ作用を有するので、そのまま抗菌剤、抗かび剤又は殺ダニ剤として使用できる。また、本発明化合物は、種々の担体とともに配合することにより、抗菌抗かび剤組成物又は殺ダニ剤組成物として使用することもできる。

ここで担体としては、固体担体、液体担体、及びこれらの混合物のいずれも使用できる。

固体担体としては、無機固体担体及び有機固体担体が挙げられ、この無機固体

担体としては例えばシリカ、ヒドロキシアパタイト、ゼオライト、酸化チタン等が挙げられる。これらの無機固体担体と本発明化合物とを含有する組成物においては、この固体担体に本発明化合物が固定化されているのが好ましい。この担体に本発明化合物を固定化せしめるには、例えば加熱処理、化学的結合法等によることが好ましい。

このような無機固体担体及び本発明化合物を含有する本発明組成物は、例えば ゼオライトー銀に代表される既存の銀含有抗菌剤の欠点である塩の存在下での銀 の置換反応による抗菌活性の低下、銀イオンの光による変色等がない。

また、有機固体担体としては、各種ワックス類及び樹脂類が挙げられる。また、液体担体としては、水、アルコール類、アセトン等が挙げられる。

本発明組成物における本発明化合物の配合量は特に限定されないが、0.01 ~ 90 重量%が好ましく、0.01 ~ 50 重量%がより好ましく、0.01 ~ 30 重量%が特に好ましい。

本発明の抗菌抗かび剤は広範な抗菌抗かびスペクトルを有し、素材の品質に影響を及ぼさず、かつその効果が長期間にわたり持続するものであり、しかも急性経口毒性、皮膚刺激性、粘膜刺激性等が低いことから下記の種々の素材、例えば繊維、衛生加工品、食品、青果物、クリーンフィルム、包装材料、殺菌性材料、 塗料、無機質用グラスフィルター等に適用可能である。

一方、創傷、床ずれなどによる細菌感染予防にも有効であるし、その治療にも 応用可能である。現在、抗生物質の多量使用の結果としての抗生物質耐生菌の出 現が大きな社会問題となっているが、本発明の抗菌抗かび剤はそのような問題を も一挙に解決するものである。

また、本発明の殺ダニ剤は、タタミ、カーペット、繊維等に使用することにより、殺ダニ効果を長期間奏するので気管支喘息などのアレルギー疾患の予防に有用である。

実施例

以下に本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1

イミダゾール16.34gを秤取し、240mlの水に溶解する。一方、硝酸銀20.38gを秤取し、水60mlに溶解後、上記イミダゾール水溶液に攪拌しながら徐々に添加する。次に1N NaOHでpH12に調整する。約1時間攪拌を行った後、生成した白色沈澱を遠心分離(9,000rpm、10分)により集める。回収された白色沈澱は更に水洗浄(遠心分離条件9,000rpm、10分)を9回繰り返し、次いでエタノール、アセトンでそれぞれ2回ずつ洗浄(遠心分離条件9,000rpm、10分)を行い、風乾して白色粉末を得る。収量は約20gである。

得られた反応生成物の理化学的性質を示す。

(1) 各種溶媒に対する溶解性

エタノール、メタノール、クロロホルム、クロロホルム:メタノール (1:1)、アセトン、ジメチルスルホキシド、アセトニトリル、ピリジン、ヘキサン、キシレン、ジエチルエーテル、ジオキサン、ベンゼン及びイソプロピルアルコールには不溶、水にはpH1以下で溶解。

(2) 熱重量分析

熱重量分析法としては、TG-DTG(Thermogravimetry-Derivative

Thermogravimetry)を用いた。測定は、島津製作所TG-30M型を用い、昇温速度10 \mathbb{C} /min、測定範囲は室温 ~500 \mathbb{C} 、試料の量は約10 mg、試料容器は白金製、雰囲気は空気中(50 ml/min)という条件で行った。また、200 \mathbb{C} 以下における重量減少は水分或いは揮発性成分の蒸発とみなし、200 \mathbb{C} 以上での重量減少を熱分解によるものとして、200 \mathbb{C} での重量を100 %として重量減少を測定した。

その結果、1%重量減少時の温度は282%、5%重量減少時の温度は306% で、熱分解速度が最大となる温度(DTGピーク温度)は322% 及び425% であった。

(3)形状・色

粉末状で白色である。

(4) IRスペクトル

KBr錠剤法により、HITACHI-270-30赤外分光光度計で測定し

た。原料のイミダゾールと本物質のスペクトルを図1に示す。

イミダゾールのスペクトルに見られる3300~2100cm⁻¹付近のN-Hの吸収が本物質のスペクトルでは消えており、N-Agとなったと思われる。その他の吸収も、位置、強度ともイミダゾールと本物質とは異なっており、イミダゾールがAgと塩又は錯体を形成していると思われるが、本物質は水不溶性のため、塩であるか錯体であるかは不明である。

(5) 元素分析

表 1

	С	Н	N	0	Na	Ag
実測値	20.6	1.7	15. 8	0.3	<0.1	60.7
計算值	20.6	1.7	16.0	-	_	61.7

イミダゾールとAgとが1:1であるとき、或いは、 $(C_3H_3N_2)_mAg_n$ においてm:n=1:1であるときに元素分析値は一致する。

以上のデータから本物質の構造は以下の何れかであると推定される。

構造1

構造 2

実施例2

イミダゾール誘導体としては、ベンズイミダゾール、2-エチルイミダゾール 及びL-ヒスチジンを配位子として銀イオンとの化合物を製造した。

製造は、下記表 2 に示す条件以外は、実施例 1 と同様に行った。製造に用いた原料のモル数、反応時のpH、収量及び反応生成物の色を表 2 に示す。この表にあるように、配位子をベンズイミダゾールとしたときに、反応時のpHを無調整としたものと 1 2 としたものとの 2 種類の化合物を製造した(反応時の配位子と銀イオンとのモル比は同一)。反応生成物は何れも上記各種溶媒に不溶であった。

配位子名	配位子 (mmo l e)	AgNO₃ (mmoℓe)	рН	収量(g)	色
ベンズイミダゾール	50	25	無調整	6.5	白
ベンズイミダゾール	50	25	12	3. 9	白
2-エチルイミダゾール	50	25	12	4. 2	白褐色
L-ヒスチジン	80	40	5-6	2. 1	白

表 2

試験例1 (抗菌活性の測定)

実施例1で得られた反応生成物の細菌、酵母及びかびについて最小発育阻止濃度 (Minimum Inhibitory Concentration, MIC) による抗菌活性を測定した。 測定法は以下の通りである。

細菌: ソイビーン・カゼイン・ダイジェスト (SCD) 液体培地 $5 \, ml$ に接種し、 $3 \, 5 \, ^{\circ}$ C、 $2 \, 4$ 時間前培養し、前培養した菌液の $1 \, 0 \, 0$ 倍希釈液 $0 \, . \, 1 \, ml$ を $2 \, ml$ の 検体を含む SCD液体培地に接種した。 $3 \, 5 \, ^{\circ}$ C、 $4 \, 8$ 時間振盪培養したのち、増殖の有無を判定した。

酵母: グルコース・ペプトン (GP) 液体培地 $5 \, ml$ に接種し、 $3.5 \, \mathbb{C}$ 、 $2.4 \, \text{時間前培養し、前培養した菌液の } 1.0.0 倍希釈液 <math>0.1 \, ml$ を $2 \, ml$ の検体を含む GP 液体培地に接種した。 $3.5 \, \mathbb{C}$ 、 $4.8 \, \text{時間振盪培養したのち、増殖の有無を判定した。}$

かび:ポテト・デキストロース(PD)又はM40Y斜面培地に接種した後、

27°、1週間前培養した胞子を用い、胞子懸濁液(胞子数約10°/ml)を調製した。胞子懸濁液 0.1mlを 2mlの検体を含む PD又はM40 Y液体培地に接種した。 27°、1週間振盪培養したのち、増殖の有無を判定した。

抗菌活性測定結果を表3に示す。

表 3

供試菌	MIC(μg/ml)
E. coli	6. 3
B. subtilis	50
S. aureus	50
P. aeruginosa	12.5
C. albicans	50
S. cerevisiae	<3.2
A. niger	50
P. citrinum	6. 3
A. terreus	12. 5
R. stolonifer	6.3
C. globosum	12. 5
C. cladosporioides	12. 5
P. islandicum	12. 5
A. pullans	25
F. moniliforme	25
E. tonophilum	6.3

試験例2 (抗菌活性の測定)

実施例 2 で得られた化合物を、試験例 1 と同様な測定方法で試験した。測定結果(MIC、単位は μ g /ml)を表 4 に示す。なおこの表において、配位子名の欄の一段目は、配位子がベンズイミダゾールで反応時のHは無調整で製造したものの抗菌活性を、二段目は、配位子が同じくベンズイミダゾールで反応時のHを1 2 としたものの抗菌活性を、それぞれ示す。この表が示すように、配位子が同

一(ベンズイミダゾール)で、しかも反応時の配位子と銀イオンとのモル比が同一(2:1)であっても、反応のpHが無調整のときとpHが12のときとでは、反応生成物の抗菌活性は異なっていた。この結果から、これらの反応生成物は互いに別の化合物であると推定される。

表 4

配位子名	供 試 菌				
10位于石	E. coli	B. subtlis	C.albicans	A. niger	
ベンズイミダゾール	50	100	25	100	
ベンズイミダゾール	25	100	12.5	400	
2-エチルイミダゾール	25	100	6. 3	200	
L-ヒスチジン	25	50	25	50	

 $(MIC(\mu g/m\ell))$

試験例3(殺ダニ効果)

(試験方法)

ケナガコナダニ培地をとり重量を計測し、培地と同重量の新しい飼料 (マウス 用粉末飼料) を加えてよく攪拌した。

三角フラスコ5個に3gずつ、上記培地を入れ、第1の三角フラスコ内培地には0.3gの実施例1の化合物を加えよく攪拌した後、飽和食塩水入りデシケーター内に静置した(aとする)。第2の三角フラスコ内には0.03gの実施例1の化合物を加えて同様によく攪拌後、飽和食塩水入りの別のデシケーター内に静置した(bとする)。

第3の三角フラスコ内培地はコントロールとして何も加えず、デシケーター内に静置した(cとする)。

各々のデシケーターを室温に2週間置いた。その間毎日デシケーターの蓋をあ けて内部の空気を入れ替えた。

2週間後、三角フラスコ内の培地をよく攪拌し、フラスコの壁面に登っている ダニも培地内に落して再び攪拌した後、培地 0.1 g中のダニ生虫数を実体顕微 鏡下で計数した。各培地でこの操作を3回繰り返し平均値をとった。

(試験結果)

その結果、表5に示すように本発明化合物は優れた殺ダニ効果を示した。 表5 各培地中の生虫数

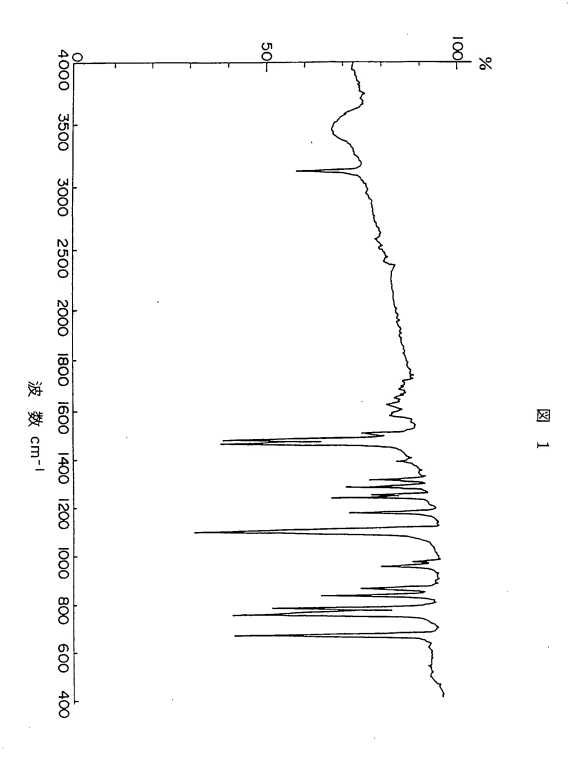
培地回数	а	Ъ	С
1	0	105	1456
2	· 0	95	1028
3	0	84	1054
平均值	0	94. 7	1179.3

産業上の利用可能性

本発明の抗菌、抗かび、殺ダニ剤は、例えば繊維、衛生加工品、食品、青果物、 クリーンフィルム、包装材料、塗料、無機質用グラスフィルター、カーペット、 タタミ等の広い分野の素材に抗菌作用、抗かび作用、殺ダニ作用を付与すること ができる。

請求の範囲

- 1. イミダゾール又はその誘導体と銀イオンとが結合してなる化合物。
- 2. イミダゾール又はその誘導体が、イミダゾール骨格中の窒素原子以外の原子上にアルキル基、アルコキシル基又はα-アミノカルボキシアルキル基が置換していてもよいイミダゾール又はベンズイミダゾールである請求項1記載の化合物。
- 3. 請求項1又は2記載の化合物を有効成分とする抗菌抗かび剤。
- 4. 請求項1又は2記載の化合物を有効成分とする殺ダニ剤。
- 5. 請求項1又は2記載の化合物及び担体を含有する抗菌抗かび剤組成物。
- 6. 請求項1又は2記載の化合物及び担体を含有する殺ダニ剤組成物。
- 7. 担体が、固体担体又は液体担体である請求項5又は6記載の組成物。



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP94/01520

A. CLA	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
Int.	Int. Cl ⁶ C07F1/10, A01N43/50					
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIEL	DS SEARCHED					
1	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)				
Int.	C1 ⁵ C07F1/10, A01N43/50					
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are included in th	e fields searched			
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of	of data base and, where practicable, search t	erms used)			
CAS	ONLINE					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
Х	Chemical Abstracts, 70:918	98 (1969)	1, 2			
Х	Chemical Abstracts, 113:90	238 (1990)	1-3, 5, 7			
х	Chemical Abstracts, 103:15	5707 (1985)	1-3, 5, 7			
х	Chemical Abstracts, 76:120	979 (1972)	1-3, 5, 7			
х	Chemical Abstracts, 75:133	670 (1971)	1, 2			
E	JP, A, 6-279465 (Tokuyama) October 4, 1994 (04. 10. 9 & EP, A, 588601		1-3, 5, 7			
х	US, A, 4260677 (Minnesota) Manufacturing Company), April 7, 1981 (07. 04. 81) (Family: none)	_	1, 2			
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" docume	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the appli the principle or theory underlying the	cation but cited to understand			
"E" carlier d	particular relevance locument but published on or after the international filing date ont which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance; the	claimed invention cannot be dered to involve an inventive			
cited to special	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination					
"P" docume	ent published prior to the international filing date but later than rity date claimed	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent				
	actual completion of the international search amber 5, 1994 (05. 12. 94)	Date of mailing of the international sea				
		230011102 277 2334 (
1	nailing address of the ISA/	Authorized officer				
	nese Patent Office					
Facsimile N	o.	Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. CL. CO7F1/10, A01N43/50

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. CL CO7F1/10, A01N43/50

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	Chemical Abstracts, 70:91898 (1969)	1,2
x	Chemical Abstracts . 113:90238 (1990)	1-3,5,7
x	Chemical Abstracts, 103:155707(1985)	1-3,5,7
x	Chemical Abstracts, 76:120979 (1972)	1-3,5,7
X	Chemical Abstracts, 75:133670(1971)	1.2

✓ C個の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 05.12.94 名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

用文献の テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の香料
E	JP, A, 6-279465(株式会社 トクヤマ), 4. 10月. 1994(04. 10. 94) &EP, A, 588601	1-3,5,7
X	US, A, 4260677(Minnesota Mining and Manufacturing Company) 7. 4月、1981(07.04.81)(ファミリーなし)	1,2
,	•	
	•	